

# Pierwotny zespół hipereozynofilowy

**Kod Orpha: 314950 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare hypereosinophilic syndrome characterized by hypereosinophilia produced by clonal eosinophils derived from neoplastic stem cells in the absence of any secondary cause of eosinophilia and persisting for at least six months. The condition is associated with signs of organ infiltration, dysfunction, and damage. Clinical manifestations are highly variable, depending on the organ systems involved, and include dermatologic, pulmonary, cardiac, gastrointestinal, and cerebral manifestations, among others.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Clonal hypereosinophilic syndrome  
HES-M  
HES-N  
Klonalny zespół hipereozynofilowy  
Neoplastyczny zespół hipereozynofilowy  
Pierwotny HES  
HES-M  
HES-N  
Neoplastic hypereosinophilic syndrome  
Primary HES

#### Kod ORPHA

314950

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

D47.5

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)